# (B) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

# ⑫ 公開特許公報 (A)

昭56-73602

⑤ Int. Cl.³C 01 B 17/66

識別記号

庁内整理番号 7508-4G 砂公開 昭和56年(1981)6月18日

発明の数 2 審査請求 未請求

(全 6 頁)

**匈無水ニチオン酸ナトリウムの製造方法** 

@特

願 昭54-150639

@出

願 昭54(1979)11月22日

⑩発 明 者 孫蓮秀

大韓民国ソウル特別市城北区下

月谷洞39-1

⑫発 明 者 魚勇善

大韓民国ソウル特別市道峰区倉

洞609-143

⑩発 明 者 下鍾洪

大韓民国ソウル特別市江南区蠶 室2洞 住公アパート280-204

⑪出 願 人 財団法人韓国科学技術研究所

大韓民国ソウル特別市城北区下

月谷洞39-1

⑪出 願 人 大韓製糖株式会社

大韓民国京畿道仁川市中区北城

洞1街6番地4号

砂代 理 人 弁理士 津国肇

外1名

明 細 書

# 1. 発明の名称

無水ニチオン酸ナトリウムの製造方法

## 2. 特許請求の範囲

1. ギ酸ナトリウムならびに、炭酸ナトリウムならびに、炭酸ナトリウムからなる群から選ばれたアルカリ金属化合物の水溶液を調製し、得られた水溶液に破活性なカルポニルグループを有する有機溶媒中に吸収された二酸化イオウの混合物を約60℃~約65℃の温度で約20分~約30分の時間にわたつて導入した後、得られた反応混合物を約60℃~約65℃の温度でさらに1~2時間反応させることを特徴とする無水ニチオン銀ナトリウムの製造方法。

2. 該有機溶媒がジメチルホルムアミド、ジメ チルアセトアミド、ジェチルホルムアミドおよび ジェチルアセトアミドよりなる群から選ばれたも のである特許請求の範囲第1項に配載の製造方法。

8. 設アルカリ金属化合物が炭酸ナトリウムで、 該有機溶媒がジメチルホルムアミドである特許額 求の範囲第1項に記載の製造方法。

4. 反応を常圧下で行なう特許請求の範囲第1項に記載の製造方法。

5. ギ酸ナトリウムの量が85~92重量部、 被7ルカリ化合物の量が炭酸ナトリウムとして48 ~58重量部又は重炭酸ナトリウムとして80~ 88重量部、該有機溶媒の量が870~550重 量部、および水の量が該二酸化イオウの128重 量部当り170~260重量部である特許請求の 範囲第1項に記載の製造方法。

6. 化学進調的当量より25%~35%過剰の ギ酸ナトリウムを使用する特許請求の範囲第1項 に記載の製造方法。

7. カスケード式に連結した複数の反応器の最初の反応器の第一の給散口に優活性なカルボニルグループを有する有機溶媒に吸収された二酸化イオウの混合物を連続供給し、同時にかつ連続して半度ナトリウムならびに、炭酸ナトリウムならなる群から選ばれたアルカリ金属化合物の水溶液を、機件下、約80℃~約

特開昭56- 73602(2)

6 5 での範囲に反応温度を保持しつつ数第一反応 器の第二の入口を経て供給し、撹拌しかつ約 8 0 で ~約 6 5 での範囲に反応温度を保持したがらら、 カスケードでの反応を完結させ、さらに最終の反応 応器から放出されるニチオン酸ナトリウムを延過 し回収することを特数とするギ酸ナトリウムの連続製造方 法による無水ニチオン酸ナトリウムの連続製造方 法。

- 8. 酸有機溶媒がジメチルホルムアミド、ジェチルアセトアミド、ジェチルホルムアミドおよびジメチルアセトアミドよりなるグループより選ばれたものである特許請求の範囲第7項に記載の製造方法。
- 9. 該アルカリ金属化合物が炭酸ナトリウムで、 該有機溶媒がジメチルホルムアミドである特許請 求の範囲第7項に記載の製造方法。
- 10. 該カスケードでの反応混合物の全滞留時間が約 1.5 時間~約 8 時間である特許請求の範囲第7項に記載の製造方法。
- 11. カスケードに連結した複数の反応器の最初

(3)

式によりニチォン酸ナトリウムを生ずることは米 国特新第 2,010.615 号で知られている。

 $2NaHSO_3 + HCO_2H - Na_2S_2O_4 + 2H_2O + CO_2$  (I)

又ニチオン酸ナトリウムの収率、純度さらに安定性の改善のため、この反応の変形が多数の先行特許、例えば米国特許第 8.411,875 、 8.576.598、3.714.840 、 8.897.544 、 8.917,807、8.927,190 および 4.017.598 号に提案されている。

これらの従来の特許はアルカリ金属のギ酸塩がアルカリ金属の重亜硫酸塩又は二酸化イオウ およびアルカリ金属化合物と反応し、それにより前記の式による反応で、それぞれ重亜硫酸塩とギ酸を生ずることを教えている。これらの全ての処理は反応媒体としてはアルコール、主としてメタノールが好ましいとされている(以下アルコール溶媒法と略記する)。

従来のアルコール溶媒法は満足すべき結果を与 えてはいるが、次に示すすべてあるいはいずれか の操作上の欠点を有している。 の反応器の第一の給液口に1分当り14部の割合 でジメチルホルムアミド中18%~20%の二酸 化イオウを含有する溶液を連続供給して、同時経過 力達統して酸最初の反応器の第二の分のにでは、 分当り8.0部の割合で12%~16%の半酸ナト リウムおよび21%~25%の半酸ナトカカ皮 含有する水溶液器時間にあり、反反応の下中の反応全滞留時間にあり、反反応の下があり、 60°~約65℃の配にあり、機の下放出る 1分当り21.5部のスラリー流出速度 37項に記載の製造方法。

# 8. 発明の詳細な説明

本発明は無水のニチオン酸アルカリの製造方法に関し、さらに詳しくはギ酸還元法によつて無水ニチオン酸ナトリウムを製造するための新しい改良方法に関する。

ニチオン競ナトリウムはその選元力のため繊維材料の染色、 源白の分野で広く使用されている。 ギ酸が重亜硫酸ナトリウムと反応し、次の反応

(4)

- (1) アルコールが揮発性であるため、反応温度 60°~70℃においてアルコール機度を維持する には還流装置が不可欠である。
- (2) 最良の結果を得るためには、反応成分を正確な順序で加えなければならない。
- (3) 反応系の pH が 8.9 未満になると生成したニチオン酸ナトリウムが分解する傾向にあるため、 反応系の pH を 8.9 以上に維持するには、二酸化イオウを例えば 2 時間もしくはそれ以上の長時間にわたり、ゆつくりと反応系に添加する。
- (4) 二酸化イオウの添加終了後、例えば、 8 時間又はそれ以上の、比較的長時間、反応をさらに行なわねばならない。
- (5) ニチオン酸ナトリウムの収率改善には加圧が必要である。
- (6) 反応中に、ギ酸エステルが反応系中に存在するアルコールと遊離のギ酸により生成される。 ギ酸エステルは沸点が低く(例えば、ギ酸メチルエステルは沸点 3 1 ℃)、反応混合物から失われる傾向があり、そしてそれによりアルカリ金属の

(5)

特開昭56- 73602(4)

酸ナトリウムが好ましい。炭酸ナトリウムがもつ とも好ましい。

この発明の方法で用いられる適当な有機溶媒としてはジメチルホルムアミド (DMF)、ジメチルアセトアミド、ジェチルホルムアミド、ジェチルアセトアミドなどを含む。 ジメチルホルムアミドとジメチルアセトアミドが好ましく、 ジメチルホルムアミドがもつとも好ましい。

性とんどは無水のジメチルホルムアミド媒体を使用してもよいが、本発明方法では水ーDMF媒体中で行われるのが好ましい。 DMF と水の割合は全ての反応物が添加されたときに、 DMF の水に対する戦盛な割合が重量で水る2~20%に対し DMF 約 0 8 ~ 8 0 %となる割合である。 反応装置内で水の濃度が32%以上になると、 生成したニチャンはナトリウムが反応混合物中に過度に溶解しやすくなり、 そのために収率を低下させる。一方、水の濃度が20%以下になると、生成物の純度と粒径が逆に悪影響を受ける。

本発明の方法を実施する場合に、原料の好まし

(11)

度化イオウが長時間にわたつて添加される。本発明の方法を実施するにあたつては、反応溶液のHが、反応系中でのアミド溶媒の製御作用のため、二酸化イオウの添加速度にかかわりなく、自動的に約4.7~4.2 に制御されるため、反応系への二酸化イオウの導入中に特別の注意を払う必要はない。

本発明によれば、好ましい反応温度は約 6 0 で
~ 約 6 5 での範囲にあり、もつとも好ましいのは
約 6 1 で ~ 約 6 8 での範囲にある。 この発明の方
法は加圧下で実施することもできるが、常圧下で
行なう方がより好ましい。

本発明の方法によるニチオン酸ナトリウム生成物が、反応混合物から沈厳するならば、メタノールでの严峻洗滌と乾燥により回収しうるし、又要ナれば有機密媒も回収再使用することができる。

前記のごとく、本発明により生成されたニチオン酸ナトリウムは、米固特許第 3.8 2 6.8 1 8 号の方法で得た生成物( 8 0 ~ 5 0 ミクロン ) と較べて、改良された粒径( 7 5 ~ 1 0 5 ミクロン )

い量的割合は次の通りである。 7 ルカリ金属化合物として炭酸ナトリウムのとき、二酸化イオウ128mに対してギ酸ナトリウム85~92m、炭酸ナトリウム48~58m、有機溶媒370~550m、水170~260mが使用される、これらは全て重量部である。 7 ルカリ金属化合物として重炭酸ナトリウムが使用されるときには、重炭酸ナトリウム80~88mが用いられ、一方他の原料の量的割合は物配と同じである。

との発明の方法を実施する場合には、ギ酸ナトリウムを理論量以上の過剰に使用する方が好ましい。反応系中の過剰のギ酸ナトリウムはニチオン酸ナトリウムの分解を防ぐ傾向がある。ギ酸ナトリウムの二酸化イオウの 2.00 0 に対しギ酸ナトリウムの1.25~1.85 である、すなわち、化学鑑論的当量以上のギ酸ナトリウムを 2.5~85 % 過剰に用いるととが好都合であるととが判つている。

前記のごとく、アルコール溶集法では、反応溶液の pH を 8.0 以上に維持するために、反応系に二

(32)

を有する。

本発明方法および米国等許第 8.8 2 6.8 1 8 号の方法により生成されたニチオン酸ナトリウムの 粒度分布を比較して下記表 1 に示す。

表 1

粒 種(山)	本発明の実施例1 分布(系)	米国特許第3.826.818 の実施例1分布(%)
105-75	7 3.6	0.5
74-68	1 0.0	0.0
68-58	8.6	1 9.8
58-44	0.4	5 O.4
44-37	0.0	1 0.7
< 37	0.4	1 8.6

本発明によるかかる改良した粒径の生成理由は、明白には理解できないが、しかし水-DMF 混合物にほとんど不溶解である炭酸ナトリウム又は重炭酸ナトリウムが、ニチオン酸ナトリウムの生成反応00の開始の遅滞に影響し、かつ徐々にニチオン

特開昭56- 73602(5)

本発明の方法によれば、ニチオン酸ナトリウムは、二酸化イオウに対し92%、ギ酸ナトリウムに対し71%の収率で、95%の純度を有し、かつ75~105ミクロンの粒子の大きさの80%以上の分布を有するものが生成されりる。

本発明はパッチ法でも又連続法でも実施される

` 本発明によるパツチ法では、二艘化イオウが有

(15)

成したスラリーは最後の反応器から炉過され、メタノールで洗滌されさらに乾燥される。 カスケード中での反応液の全滞留時間は約 1. 5 時間~約8. 0 時間である。

好ましい具体例では、ジメチルルムフの選体例では、ジメチルイオカの出版では、シスケートの機能を関係した。1分別ののでは、1分別ののでは、1分別ののでは、1分別ののでは、1分別ののでは、1分別のでは、

次の実施例により本発明を説明するが、しかし それらは本発明の範囲を限定するものではない。 部およびパーセントはそれぞれ重量部および重量 機溶媒、例えば、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド中に吸収され、そしてギ酸ナトリウムおよびアルカリ金属化合物が攪拌加熱下に水に溶解せしめられ;次に二酸化イオウと有機混合物の水溶液に、約60°℃から約65°℃の温度で、約1.25°〜約20時間加熱され;しかる後、生成物は沪過され、メタノールで洗滌され、乾燥される。

本発明の建設法では、多数の反応器が二つの給 被口を有する最初の反応器と炉過乾燥器を設けた 最後の反応器を持ち、カスケード式に配列される。 機初の反応器の一つの給液口から二酸化イオウの 有機溶媒溶液が連続的に供給され、同時に、提拌 下、反応温度を約60℃~約65℃の範囲に保持 しながら他の入口を経て反応器に半酸ナトリウム とてルカリ金属化合物の水溶液を給液する。反応 は、提拌下、反応温度を約60℃~約65℃の範 囲に保持しながら、カスケード中で続けられ、生

(16)

パーセントである。

## 安炼例 ]

二穣化イオウ78部を500単のエルレンマイ ヤー・フラスコ中のジメチルホルムアミド217 部に吸収させた。温度計、空冷凝縮器、機械的機 拌器を備えた容量10の丸底フラスコ中に、ギ酸 ナトリウム 5 2.4 部および炭酸ナトリウム 3 1.4 部を水102部に50℃で攪拌しつつ溶解した。 SO<sub>2</sub>/DMF 混合物を約20分間にわたり上記フラス コに攪拌しつつ滴下ろうとから添加し、次いで反 応混合物を 6 1 じでさらに 1 時間 2 0 分攪拌した。 その後、生成した結晶を二酸化炭素雰囲気下で炉 避し、メタノール80単部で二度先條し、さらに 旅圧下、 5 6 ℃で 1 時間乾燥した。高純度(95.0 が)の無水ニチオン酸ナトリウム100部が、二 徴化イオウに対し92%、ギ酸ナトリウムに対し 718の収率で得られた。篩分け紅鹸の結果生成 物の80%以上の粒径が75ミクロンより大きい ととが分つた。

爽施例 2

特別昭56- 73602(6)

中で、 炭酸ナトリウム 4 2.5 部とギ酸ナトリウム 7 2.8 部を水 2 0 0 部に 5 3 じで攪拌しつつ溶解 した。

この段階で、SO2/DMAC混合物を約20分間に わたりフラスコに攪拌しつつ滴下ろうとから添加 し、次いで反応混合物を61℃でさらに1時間30 分攪拌した。その後、生成した結晶を窒素雰囲気 下で炉過し、メタノール50叫部で二度洗滌し、 さらに減圧下55℃で1時間乾燥した。純度91.1 メを有する無水ニチォン酸ナトリウム137部が、 二酸化イオウに対し89%、ギ酸ナトリウムに対 し68%の収率で得られた。75%以上の粒径は 70ミクロンより大であつた。

#### 宴 胀 例

二酸化イオウ98部を18のエルレンマイヤー・フラスコ中のジェチルホルムアミド(DEF) 424 部に吸収した。 過度計、空冷凝縮器、機械的機件器を備えた18の丸底フラスコの中で、ギ酸ナトリウム688部なよび炭酸ナトリウム428部を水190部に50℃で機件しつつ溶解した。 SO2

(20)

特 許 出 顧 人 財団法人 韓国科学技術研究所

同 上 大韓製糖株式会社

代理人 弁理士 津 国 服

同上 岩凫谷 周志

部に55℃で撹拌しつつ治解した。SO2/DMF 混合物を指下ろうとから約20分間にわたり上記フラスコに添加し、次いで反応混合物を60℃でさらに1時間30分撹拌した。反応終了後、生成した結晶を需要雰囲気下で炉過し、メタノール50㎡の工度洗滌し、さらに減圧下55℃で乾燥した、純度90.1%の無水ニチオン酸ナトリウム125部が二酸化イオウに対し89%、ギ酸ナトリウムに対し69%の収率で得られた。生成物の70%以上の粒径は70ミクロンより大であつた。実施例8

二艘化イオウ9'8部を500叫のエルレンマイ

ヤー・フラスコ中のジメチルホルムアミド840

部に吸収した。温度計、空冷凝縮器、機械的機件器を備えた1 ℓの丸底フラスコ中で、ギ酸ナトリ

ウム 6 4 部と 重炭酸ナトリウム 6 1 部を水 1 6 0

二酸化イオウ108部を500配のエルレンマイヤー・フラスコ中のジメチルアセトアミド(DMAC)450部に吸収した。温度計、空冷緩縮器、機械的機拌器を備えた10の丸底フラスコの

(19)

NDEF 混合物を約25分間にわたり上記フラスコに機件しつつ時下ろうとから添加し、次いで反応混合物を61℃でさらに1時間30分機件した。その後、生成した結晶を寝業雰囲気下で炉過し、メタノール50配部で二度洗験し、さらにが通圧した。純度89.5%を有ける無水ニチオン酸ナトリウム129mが、二酸化オウに対し87%、ギ酸ナトリウムに対し68%の収率で得られた。生成物の80%以上の粒径は60ミクロンより大であつた。

## 実施例 5

4 段連載スラリー移送反応装置を各々機械的携件器と開孔部を備えた 6 0 0 型のガラス製製 反応器の 6 0 0 型のガラス製製 反応器の 反応器は 2 つの給液口を有し、 又最後の反応器には、 反応器は 2 つの給液口を有し、 又最後収するため、 は、 反応器 1 したガラスの沪過乾燥器を設けた。 反応装置を約 6 0 ℃の温度に保持した 3 チルホルム 7 1 8. 7 % の二酸化イオウを含むジメチルホルム 7 1 8. 7 % の二酸化イオウを含むがの反応器へ 1 分

(21)